

WEBINAR

Moderadores:



Raquel Yahyaoui



Miguel Ángel Medina

Descifrando las enfermedades raras: retos en el diagnóstico clínico y genético y avances terapéuticos



1. Papel del Servicio de Genética en el diagnóstico de las enfermedades raras.

Dra. Carmen Ayuso.
Genética. Hospital Universitario
Fundación Jiménez Díaz, Madrid.



3. Abordaje diagnóstico y avances terapéuticos de las displasias esqueléticas en la edad pediátrica.

Dr. Antonio González-Meneses.
Pediatría. Hospital Universitario
Virgen del Rocío, Sevilla.



2. Investigación genómica en pacientes con enfermedades raras sin diagnóstico.

Dra. Belén Pérez.
CEDEM. Universidad Autónoma de
Madrid, Madrid.



4. Hipofosfatemia ligada al cromosoma X: conocerla para reconocerla.

Dr. Fernando Santos.
Pediatría. Hospital Universitario
Central de Asturias, Oviedo.



Miércoles 6 de octubre | 17:00 a 19:00 h

Organiza:
IBIMA-Rare



INSCRIPCIÓN GRATUITA

Colabora:



https://pacifico-meetings.zoom.us/webinar/register/WN_CXhSNicuSOegx_gOkWjN9A